#### 19日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-34293

@Int\_Cl\_1

識別記号

厅内整理番号

④公開 昭和64年(1989)2月3日

C 12 P 7/60 C 12 N 1/20 C 12 P 41/00 7236-4B A-8515-4B 7823-4B \*\*

審査請求 未請求 請求項の数 19 (全10頁)

**9**発明の名称 発酵方法

②特 願 昭63-27374

②出 頤 昭63(1988) 2月8日

優先権主張 91987年2月7日 9中国(CN) 1987100547

砂発 明 者 イン グアング リン 中国北京海淀区中グアン村北一条13号 中国科学院微生物

研究所気付

砂発 明 者 タオ ゼング シン 中国北京海淀区中グアン村北一条13号 中国科学院微生物

研究所気付

砂発 明 者 マン ジ セング 中国北京海淀区中グアン村北一条13号 中国科学院徴生物

研究所気付

①出 願 人 中国科学院徴生物研究 中国北京海淀区中グアン村北一条13号

所

砂代 理 人 弁理士 浅 村 皓 外2名

最終頁に続く

#### 明 細 欝

- 1. 発明の名称 発酵方法
- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 微生物によるしーソルボースの変換によつて2-ケトーしーグロン機を製造する方法において、Gluconobacter oxydans とBacillus

megaterium からなる微生物の混合培養物を用いることを特徴とする方法

- (2) 使用する微生物 Gluconobacter oxydans は以下の特性を有する特許研求の範囲第 1 項に記収の方法:
- a) 2-ケト-L-グロン酸をソルポースから 産生する、
  - b) エタノールを酢酸に酸化する、
- c) D-グルコースをD-グルコン酸と2-ケト-D-グルコン酸に酸化する、
  - d) ポリアルコールからケトン体の生成、
- e) マニトールブイヨン中 pll 4 および 5 での (2 4 時間培養) 神殿 および環状増殖、ならびに

グルコースプイヨン中pH4.5での薄膜増殖

- (3) 使用する微生物 Gluconobacter はさらに以下の特性を有する特許 請求の範囲第1項または第2項のいずれか一つに記載の方法:
- グリセロールはジヒドロオキシアセトンに 酸化しない、
- 3) 2 ケト D グルカン酸をソルビトール およびグルカン酸から産生するが、グルコース、 フラクトース、グルコン酸、マニトールまたは2 - ケト - D - グルコン酸からは産生しない、
  - h) 多形性で、外観的に鞭毛を認めない、
  - i) フラクトースから褐色色素を生成する、
- j) Bacillus ∎egateriu∎ またはその細胞抽出 物の存在下に共培養すると良好な生育を示す、
  - k) ストレプトマイシン感受性
- (4) 培養微生物第2980号(DSM Ma 402 7) もしくはその機能的に均等な培養微生物またはその二次培養体、突然変異体もしくは変異体を使用する特許請求の範囲第1項、第2項または第3項のいずれか一つに記載の方法

- 適度的20~約200g/1、好ましくは 的50~約100g/ぇでソルポース基質を使用 する特許請求の範囲第1項から第4項までのいす れか一つに記載の方法
- (6) 2-ケトーレーグロン酸は少なくとも40 g/1、好ましくは少なくとも50g/1、とく に好ましくは少なくとも80g/1の収率で産生 される特許請求の範囲第5項に記載の方法
- pH的5~8、好ましくは的6~8で行われ る特許請求の範囲第1項から第6項までのいずれ かっつに記収の方法
- 温度約25~35℃、好ましくは30±1 でで行われる特許請求の範囲第1項から第7項ま でのいずれか一つに記載の方法
- Gluconobacter oxydans 種およびBacillus megaterium 種の微生物からなる混合微生物店養
- (10) 微生物 Gluconobacter oxydans は以下の特 性を有する特許請求の範囲第9項に記載の数生物 培養物
- j) Bacillus megaterium またはその細胞抽出 物の存在下に共培養すると良好な生育を示す、
  - k) ストレプトマイシン感受性
- (12) L-ソルポースから少なくとも40g/1、 好ましくは少なくとも50g/1、とくに好まし くは少なくとも80g/1の収率での2-ケトー しーグロン酸産生能を有する特許請求の範囲第9 頂から第11項までのいずれか一つに記載の微生 物培養物
- (13) 培養微生物第2980号(DSM No. 402 7) の特性を有する培養微生物およびその機能的 に均等な培養微生物、またはその二次培養体、突 然変異体もしくは変異体
- (14) 特許請求の範囲第2項および第3項に掲げ た特性を示すGluconobacter oxydans 微生物
- (15) 適当なBacillus megaterium 培養物と一格 に培養混合物の形で、L-ソルポースから少なく とも40g/1、好ましくは少なくとも50 g/1、とくに好ましくは少なくとも80g/1 3. 発用の詳細な説用 の収率での2-ケトーL-グロン酸産生能を有す

- a) 2-ケトーレーグロン酸をソルポースから 産生する、
  - b) エタノールを酢酸に酸化する、
- c) D-グルコースをD-グルコン肢と2-ケ トーD-グルコン酸に酸化する、
  - d) ポリアルコールからケトン体の生成
  - c) マニトールブイヨン中 pll 4 および5 での
- (24時間培養) 静殿および環状財効、ならびに グルコースブイョン中pII4.5での静設増殖
- (11) 数生物 Gluconobacter oxydans はさらに以 下の特性を有する特許請求の範囲第9項または第 10頃のいずれか一つに記載の微生物培養物
- () グリセロールはジヒドロオキシアセトンに 酸化しない、
- g) 2-ケト-ローグルカン酸をソルピトール およびグルカン酸から産生するが、グルコース、 フラクトース、グルコン酸、マニトールまたは 2 - ケト - D - グルコン酸からは産生しない、
  - h) 多形性で、外観的に鞭毛を認めない、
  - i) フラクトースから褐色色素を生成する、

ることを特徴とするGluconobacter oxydans 微生

- (16) DSMNa4025株(CGMCCNa011 9)の特性を有する微生物、ならびにその機能的 均等物、二次培養体、突然変異体および変異体 (17) 適当なGluconobacter oxydans 培養物とー 精に培養混合物の形で、L-ソルポースから少な くとも40g/1、好ましくは少なくとも50g / 1 、とくに好ましくは少なくとも80g/1の 収率での2-ケトーレーグロン酸産生能を有する ことを特徴とする培養Bacillus megaterium
- 0)の特性を有する微生物、ならびにその機能的 均等物、二次培養体、突然変異体および変異体 (19) 特許闘球の範囲第1項から第8項までのい ずれか一つに記収の方法によつて製造された2~ ケトーレーグロン酸を出発原料として使用するこ とを特徴とするアスコルピン酸の製造方法

(18) DSM Na 4 O 2 6 1/2 (CGM CC Na O 1 2

木発明は、発酵方法、すなわち発酵によつて2

ーケトーしーグロン酸を製造する方法に関する。 さらに、本発明は、このような方法に使用できる ある磁の微生物に関する。

2 - ケト・し・グロン酸はアスコルビン酸の製造に重要な中間体であり、よく知られているReichstein法に従ってアスコルビン酸に変換できる。

D - ソルビトールまたはし-ソルビトールから 2 - ケトーしーグロン酸の発酵による製造は公知である。

すなわち、日本特許出額公告第51-4015 4号には、Acetobacter 、Bacterium または Pseudomonas MAの微生物によるDーソルビトールから2ーケトーレーグロン酸の製造が開示されている。これらの微生物は、好気的条件下にDーソルビトールを酸化し、2ーケトーレーグロン酸を産生できる。しかしながら、この公知の方法の収率はかなり低く、すなわち6g/L以下である。

Acta Hicrobiologica Sinica, 21 (2)、1 85~191 (1981) に関示されている他の

Bacteriology 、第8版、1974を参照し、と くに以下の特性:

- a) 2-ケト-L-グロン酸をソルポースから 産生する、
  - b) エタノールを酢酸に酸化する、
- c) D グルコースを D グルコン酸と 2 ケトー D グルコン酸に酸化する、
  - d) ポリアルコールからケトン体の生成、
- e) マニトールプイヨン中pH4 および5 での (24時間培養) 薄膜および環状増殖、ならびに グルコースプイヨン中pH4.5 での薄膜増殖 を示す事実から、Gluconobacter oxydans と命名 し、分類した。

上述のほか、この做生物は、さらに以下の性質を示す。

- f) グリセロールはジヒドロオキシアセトンに 酸化しない、
- g) 2 ケト D グルカン酸をソルビトール およびグルカン酸から産生するが、グルコース、 フラクトース、グルコン酸、マニトールまたは 2

公知方法によれば、2 - ケトーしーグロン酸は、Pseudomonas striata と Gluconobacter oxydans からなる 改生物 配合 培養物により、ソルボースから、ソルボースの 遺成 7 0 g / l で 開始したときは 3 0 g / l の 収率で、またソルボース 遠底 1 0 0 g / l で 開始したときは 3 7 g / l の 収率で 製造できるとされている。

本発明によれば、しーソルボースから2ーケトーしーグロン酸をさらに高収率で製造することが可能である。すなわち、ソルボース温度70g/ とで開始したときは40g/l、また50g/l 以上の収率さえ可能であり、さらに温度を高めれ はさらに高収率が達成される。

微生物を用いてしーソルポースを変換させることによる本発明の2ーケトーしーグロン酸の製造方法は、Gluconobacter oxydans と Bacillus megaterium からなる微生物混合培養物を用いることを特徴とするものである。

これらの2種の微生物の第一のものを、本発明者らは、BergeyのHanual of Derterminative

- ケト D グルコン酸からは産生しない、
  - h) 多形性で、外観的に鞭毛を認めない、
  - i) フラクトースから褐色色素を生成する、
- j) Bacillus megaterium またはその細胞抽出 物の存在下に共路養すると良好な生育を示す。

k) ストレフゥトマイシン感受性。 これらの2種の微生物の第二のものは、それが、 形態学的、生理学的、培養的に、またその他の点 でBacillus mepaterium に典型的な特性を示すこ とから分類された。

天怒源から単幅されるかまたは好適に利用できる音託機関から得られる、一方はGluconobacter oxydans 種、他方はBacillus megaterium 種に届する任意の株が、それらが混合培養の形でしーソルボースを満足できる収率、すなわち40g/L以上、とくに少なくとも50g/L以上、さらには少なくとも80g/Lの収率において2-ケトーしーグロン酸に変換できることを条件に、本発明のために使用するのに有用である。

2 - ケト - L - グロン酸を製造する本発明の方法に使用することが好ましい混合培養物は、培養

做生物第2980号もしくはその機能的に均等な 珀強物またはその二次培養体、突然変異体もしく は変異体である。培養微生物第2980号は D S M 第4027号として Doutsche Sammiung von Hikroorganismen (Göttingen、なお Doutscho Sammiung von Hikroorganismen の現在の所在地 は Hascheroder Heg 1b、D-3300 Braunschweig、

Federal Republic of Germany) に1987年3月17日付でお託された。

この混合培養物は、前述のa)~k)の特性を示す Gluconobactor oxydans 体、およびBacillus megaterium 体から構成される。

特定の好ましいGluconobacter oxydans 株(Academia Sinica の内部記号As-1.945)は、the Center for General Hicrobiological Culture Collection。 Institute of Hicrobiology, Zhong Guan Cun, Beijing, Chima にCGMCC第0119号として1987年2月7日に容託された。この株の二次培養体は、Deutsche Sammiung von Hikroorganismen

の大きさによつて容易に識別できる。

発酵法開始時におけるBacillusコロニーとGluconobacter コロニーの量的比率にはとくに限定はない。この比はたとえば1:10~1:30 (Bacillus: Gluconobacter ) とすることができる。この比は発酵法の過程でそれ自体、至道の値に自動的に調整される。

本発明による2-ケト-L-グロン酸の製造は、 L-ソルポースならびに適当な栄養物を含有する メジウム中で上述の混合微生物培養物を培養する ことによつて行われる。別法として、本発明の方 法は、上述の混合微生物を培養し、ついないの協 養物から集めた全網胞または細胞を含まない加出 物を、L-ソルポースと接触させることによつて も実施できる。

混合微生物を、レーソルボースおよび適当な栄養素を含むメジウム中で培養する場合、水性メジウム中が気条件下に微生物を培養するのが便利である。

本発明の発酵方法は、約5~8のpH、好ましく

( Göttingen)にDSM 第4025 時として198 7年3月17日に寄託されている。

特定の好ましい Bacillus megatorium 株
(Academia Sinica の内部配列AS-1.1484)
は、the Conter for General Hicrobiological
Culture Collection, Institute of
Bicrobiology, Zhong Guan Cun, Beijing,
China にCGMCC第0120月として1987
年2月7日に寄託された。この株の二次培養体は、
Deutsche Sammlung von Hikroorganismen
(Göttingen)にDSM第4025月として1987

Gluconobacter oxydans 株および Bacillus segaterium 株、両者の細胞は、両端が丸い棒状をしている。Gluconobacter oxydans 株の細胞の直径は平均的 O.3~O.6 μπ、その長さは約 O.9~1.6 μπ、主として1~1.5 μπである。Bacillus mogaterium 株の細胞の直径は平均的 1 μπ~1.5 μπ、その長さは約 2.O~5.O、主として 4 μπである。2 種の株は上述

は約6~8のpilで実施できる。

本発明の発酵方法を実施するのに好ましい温度 範囲は約25°~35℃である。本発明の発酵方法はさらに好ましくは30°±1℃で行われる。

発酵時間は、使用するpH、温度および栄養培地に依存して変化するが、通常は 0.5~10日間で好ましい結果がもたらされる。

本発明の方法において出発原料として用いられるしーソルボース提供の額度は、約20~200 タ/ L、好ましくは約50~約1009/ Lの間で変化させることができる。

本発明の発酵方法に使用される培養メジウムは、通常、同化可能な炭素源、消化可能な窒素源ならびに無機物質、ビタミン、微量元素および他の生産促進因子のような、微生物の栄養素を含有する。本発明の方法において出発原料として用いられるし、ソルボースのほかに、炭素源となる他の物質、たとえばグリセロール、グルコース、マニトール、フラクトース、Dーアラビトール等も添加することができる。

本発明の方法においては、窒素線として各種の有機または無機物質、たとえば酵母エキス、肉エキス、ペプトン、カゼイン、コーンスティーブリカー、尿系、アミノ酸、硝酸塩、アンモニウム塩等を使用できる。無機物質としては、硫酸マグネシウム、リン酸カリウム、塩化第一鉄および第二鉄、炭酸カルシウム等を使用できる。

培養物から集めた予め生育させた全細胞を使用する場合は、微生物の培養は上述したのと同一または類似の条件下に行われる。これらの全細胞は好気条件下、水性メジウム中で用いられ、その他の(出発原料として用いられる L - ソルボース以外の) 栄養素は必要ない。

坊養物からの細胞を含まない抽出物を使用する場合は、これらの抽出物は水性メジウム中基質に該加され、上述の方法と同様にして好気条件下に
しーソルボースを2~ケトーしーグロン酸へ変換するのに用いられ、その他の栄養素はこの場合も必要ではない。

本発明の方法によれば、2-ケト-L-グロン

ではなく 22合培養物の形で使用されることが必要 である。

本発明における好ましい混合数生物培養物は、培養微生物第2980号もしくはその関能的に均等な培養物、またはその二次培養体、突然変異体もしくは変異体である。培養微生物第2980号はDSM第4027号として、Deutsche

Sammlung und Hikroorganismen(Göttingen)に 1 987年3月17日付で育託されている。

本発明における混合改生物培養物は、 Lーソルポースから 2 ーケトー L ーグロン酸を、 少なくとも 4 0 g / l 、好ましくは少なくとも 5 0 g / l の収率で 産生する能力によつて特徴づけられる。

版は、少なくとも40g/ℓ、好ましくは少なくとも50g/ℓ、とくに好ましくは少なくとも8 0g/ℓの収率で製造することができる。

本発明の方法によって得られる2-ケトーしたによって得られる2-ケトール成立によっておいたとえば塩の間の性のでは、たとえば生成物と周囲のが関係の対象にはないである。たとえばイオン交換の時である。たとれば、大生の吸着は生成物の単雄に有利な手段であるから、たとえば再結品またはクロマトグラフィーによって特製できる。

別法として、反応混合物を直接エステル化、ついでエノール化およびラクトン化してL-アスコルビン酸に変換することもできる。

本発明はまた、上述の方法に使用でき、Gluconobacter oxydans 秘および Bacillus segaterium 種の微生物からなることを特徴とする混合微生物培養物に関する。

上記方法に有用であるためには、上記様は個別

くとも80g/1の収率で産生することができる 収養物を意味する。

本発明はまた、混合微生物巧養物の個々の成分、すなわち、配合すると混合培養物として上述の要求すなわちしーソルボースを2ーケトーしーグロン酸へ40g/ℓ以上、好ましくは少なくとも50g/ℓ、とくに好ましくは80g/ℓの収率での変換に合致できる一方ではGluconobacteroxydans 培養物、他方ではBacillus mcgaterium 培養物に関する。

このような培養物の代表的なものは、

1) Gluconobacter oxydans 培養物As
1.945 (Academia Sinica 内部記号): the
Center for General Hicrobiological Culture
Collection。 Institute of Hicrobiology.
Zhong Guan Cun, Beijing, China にCGMCC

第0119号として1987年2月7日付でお託、その二次培養体はDeutsche Sammlung von
Hikroorganismen(Göttingen)にDSM第402
5号として1987年3月17日付で登託されて

いる。

2) Bacillus megaterium 収養物As
1.1484 (Academia Sinica内部記号): the
Center for General Hicrobiological Culture
Collection, Institute of Hicrobiology, Zhong
Guan Cun, Beijing, China にCGMCC第01
20号として1987年2月7日付で奇託、その
二次培養体はDeutsche Sammlung von

Hikroorganismen(Göttingen) にDSM第402 6月として1987年3月17日付で客託されている。

このような培養物の代表としてはさらに、機能 的に均等な培養物、たとえばその二次培養体、突 然変異体および変異体を挙げることができる。

突然変異体は、母株から慣用方法たとえば紫外 槍、 X 線および 7 線照射により、または適当な突 然変異原により誘導できる。

次に木発明を以下の実施例により例示する。 例1

151の実験用発酵装置中での発酵

インキュペーションしたのち、フラスコを集めた。 この合したアイョン1、4ℓを用い、以下の組成 を有するメジウム9ℓを含有するジャーフアーメ ンターに接種した。

製造メジウム

1% コーンスティープリカー
0.1% KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub>
0.01% MgSO<sub>4</sub>・7H<sub>2</sub> O
0.5% CaCO<sub>3</sub>
8% Lーソルボース

1.5% 尿素

脱イオン水を加えて18とする

減剤後pliは7.6~8.0の範囲である。

発酵中の通気は 1 vva 、 機拌は 5 0 0 RPH 、 温 度は 3 0 ℃ にセットした。

. 4 6 時間後、最初 7 0 g / l (接種後)であつたしーソルボース濃度は 0 となり、一方、 2 - K G A の濃度は 6 0 g / l に達した。

もつとし-ソルポース 濃度を高くして発酵を始めると、もつと高い収率が得られる。

Gluconobacter oxydans およびBacillus picgaterium の混合培養物を、種培養メジウム (下記)の成分を2%アガールとともに含有する ペトリ皿のアガール上に画稿培養した。

3 0 ℃で 4 日間インキュペーション様、アガール表面上に 相胞サスペンジョンが生成した。 これを用い、以下のメジウム各 4 0 0 ㎡を含有する 4 個の低級フラスコに接触した。

0.3% 群のエキス 0.3% 牛肉エキス 0.3% コーンスティープリカー 1.0% ペプトン 0.1% KH<sub>2</sub> PO<sub>4</sub> 0.02%  $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ 0.1% 尿 森 0.1% CaCO3 2.0% **L-ソルボース** 脱イオン水を加えて11とする

誠 薗 授 pH 6 . 5 と する 。

30℃においてRPM200を用い、21時間

#### <u># 2</u>

製造メジウムには以下の相成

1 2 % L - ソルポース 1 . 8 5 % コーンスティープリカー 0 . 0 0 8 6 % M g S O 4 ・ 7 H 2 O

KH2 PO4

0.086% 尿素

0.086%

0.15% 消ね別CA-115
を用い、3 & (許容容積2 & )のジャーファーメンター中、通気速度0.5 vvm 、 提择
8 0 0 r.p.m.、pH 7 0 で (Na<sub>2</sub> CO<sub>3</sub> でコントロール)、温度3 0 でに例1の操作を改良した。

5 0 時間後、初期 1 1 0 g / l であつたL-ソルボース濃度は 2 0 g / l となり、 2 - K G A 湿度は 8 1 g / l であつた。

代理人 浅 村 说

第1頁の続き

@Int Cl.4 識別記号 庁内整理番号 //(C 12 P 7/60 00000 12 R 12 P 1:01) 7/60 12 R 12 N 12 R 6712-4B (C 12 P 41/00 12 R 1:01 1:11)

侵先権主張 到1987年2月23日 到欧州特許機構(EP) 到87810169.0

明者 ⑫発 ウエン ズ 中国 北京 ジアン グオ メン ワイ グアング ジ ヤオ チャング (番地なし)

⑫発 明 ワング チャング 者 中国 北京 ジアン グオ メン ワイ グアング フア

> ベイ ジン 1 ジ ヤオ チヤング(番地なし)

79発明者 ワング シユ デイン 中国 北京 ジアン グオ メン ワイ グアング グ ジン ジ ヤオ チャング (番地なし) ベイ

手統補正酶 (自発)

昭和63年 4 月 28日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

昭和63年特許顯第27374月

2. 発明の名称

発酵方法

3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人

中国科学院微生物研究所

4. 代 理 人

居 所 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビルヂング331 電 話(211)3651(代表) 氏 名 (6669) 2隻 村

5. 福正の対象

明細含の特許請求の範囲の個 特許胡米の光点 発明の詳細な説明の個特許方

6. 補正の内容 別紙のとおり

63. 4.28

- (1) 特許請求の範囲を別紙のごとく訂正する。
- 明知書、7頁8行の「L-ソルピトール」を 『レーソルポース』に訂正する。
- (3) 同数、9頁下から5行の「グリセロールは」を 『グリセロールを』に、下から4行の「酸化しな い」を『実質的に酸化しない』に、下から3行お よび2行の「グルカン酸」を『グルカル酸』に、 末行の「フラクトース」を『フルクトース』に訂 正する.
- (4) 同段、10頁3行の「フラクトース」を『フル クトース』に、11~12行の「好適に利用でき る」を『公的に入手可能な』に訂正する。
- (5) 同農、11頁2行および下から2行の「二次培 養休」を『楪代培養物』に、下から7行の「AS-」 を『AS』に訂正する。
- 行の「二次培養体」を『糖代培養物』に、11行 の「4025」を「4026」に訂正する。
- (7) 周数、13頁2行および3行の「コロニー」を 『細胞』に、6行の「比」を「比率」に、10行

および17行の「メジウム」を『昭地』に、17~18行の「水性メジウム」を『破休昭地』に、 18行の「好気」を『好気的』に訂正する。

- (8) 同事、14頁12行の「培養メンウム」を「培地」に、下から3行の「マニトール」を『マンニトール』に、下から2行の「フラクトース」を『フルクトース』に訂正する。
- (9) 向機、15買11行および16行の「好気」を それぞれ「好気的」に、11行および15行の 「水性メジウム」をそれぞれ「被体培地」に訂正 する。
- (10) 周銀、16頁8行の「たとえば」の前に 「吸着、」を加入する。
- (11) 同場、17頁5行および下から5行の「二次培養体」をそれぞれ「粧代培養物」に訂正する。
- (12) 同審、18頁4行の「配合すると」を『一方ではGluconobacter oxydans 培養物、他方ではBacilius megaterium 培養物に関し、それらは』に訂正し、8行~10行の「合致できる一方では…………関する。」を『合致できる。』に訂正

を「初期に」に訂正する。

する。

- (13) 周辺、18頁12行の「AS」を『AS』に、下から3行の「二次培養体』を『継代培養物』に 訂正する。
- (14) 周担、19頁2行の「As」を『AS』に、8 行および13行の「二次培養体」をそれぞれ『継 代培養物』に訂正する。
- (15)) 周 は、20 頁 2 行および 7 行の「メジウム」を それぞれ『培地』に、3 行、4 行および 5 ~ 6 行 の「アガール」をそれぞれ『寒天』に、6 行の 「柳 随 サスペンジョン………これ」を『生奇した 混合坊養物』に訂正する。
- (16) 周書、21頁2行の「ブイヨン」を『プロス』 に、3行の「メジウム」を『培地』に、5行の 「製造メジウム」を『生産培地』に、下から5行 の「最初」を『初期に』に、末行の「もつと」を 『より』に訂正する。
- (17) 向出、22页2行の「製造メジウム」を『生産 培地』に、3行の「12%」を『12.0%』に、 12行の「改良」を『変更』に、13行の「初期」

#### 2. 特許請求の範囲

(1) 微生物によるL-ソルポースの変換によつて2-ケトーL-グロン酸を製造する方法において、Gluconobactor oxydans とBacillus

megaterium からなる数生物の混合培養物を用いることを特徴とする方法

- (2) 使用する微生物 Gluconobacter oxydans は以下の特性を有する特許請求の範囲第 1 項に記載の方法:
- a) 2-ケト-L-グロン酸をソルポースから 産生する、
  - b) エタノールを酢酸に酸化する、
- c) () グルコースをD-グルコン酸と2-ケ ト-D-グルコン酸に酸化する、
  - d) ポリアルコールからケトン体の生成、
  - e) ジニトールブイヨン中pH4 および5での

(24時間培養) 薄膜および環状増殖、ならびに グルコースプイヨン中pH4.5での静膜増殖

(3) 使用する微生物 Gluconobacter はさらに以 下の特性を有する特許額求の範囲第 1 項または第 2 項のいずれか一つに記載の方法:

- () グリセロールをジヒドロオキシアセトンに 実質的に酸化しない、
- g) 2 ケト D グルカル酸をソルビトール およびグルカル酸から産生するが、グルコース、 フルクト - ス、グルコン酸、マニトールまたは 2 - ケト - D - グルコン酸からは産生しない、
  - h) 多形性で、外観的に鞭毛を認めない、
  - i) フルクトースから褐色色素を生成する、
- j) Bacilius megaterium またはその細胞抽出 物の存在下に共培養すると良好な生育を示す、
  - k) ストレプトマイシン磁受性
- (5) 源度的20~約200g/ℓ、好ましくは 約50~約100g/ℓでソルポース基質を使用 する特許請求の範囲第1項から第4項までのいす
- c) D-グルコースをD-グルコン酸と2-ケ ト-D-グルコン酸に酸化する、
  - d) ポリアルコールからケトン体の生成
- c) マニトールブイヨン中 pH 4 および 5 での ( 2 4 時間培養) 隷膜および環状増殖、 ならびに グルコースブイヨン中 pH 4 . 5 での 薄膜増殖
- (11) 微生物 Gluconobacter oxydans はさらに以下の特性を有する特許 請求の範囲第 9 項または第 1 0 項のいずれか一つに記載の微生物培養物
- グリセロールをジヒドロオキシアセトンに 実質的に酸化しない、
- g) 2 ケト D グルカル酸をソルピトール およびグルカル酸から産生するが、グルコース、 フルクトース、グルコン酸、マニトールまたは 2 - ケト - D - グルコン酸からは産生しない、
  - h) 多形性で、外観的に鞭毛を認めない、
  - i) フルクトースから褐色色素を生成する、
- j) Bacillus megaterium またはその細胞抽出 物の存在下に共培養すると良好な生育を示す、
  - k) ストレプトマイシン感受性

れか一つに記載の方法

- (6) 2 ケトーレーグロン酸は少なくとも40g/l、好ましくは少なくとも50g/l、とくに好ましくは少なくとも80g/lの収率で産生される特許請求の範囲第5項に記載の方法
- (7) 叫的 5 ~ 8、 好ましくは的 6 ~ 8 で行われる特許請求の範囲第 1 項から第 6 項までのいずれかーつに記載の方法
- (8) 温度約25~35℃、好ましくは30±1 でで行われる特許請求の範囲第1項から第7項までのいずれか一つに記載の方法
- (9) Gluconobacter oxydans 種および Bacillus megaterium 種の微生物からなる混合微生物培養
- (10) 微生物 Gluconobacter oxydans は以下の特性を有する特許請求の範囲第9項に記載の微生物 焼 巻物
- a) 2-ケト-L-グロン酸をソルポースから 産生する、
  - b) エタノールを酢酸に酸化する、
- (13) 培養微生物第2980月(DSM Ma 4027) の特性を有する培養微生物およびその概能的に均等な培養微生物、またはその継代培養物、突然変異体もしくは変異体
- (14) 特許請求の範囲第2項および第3項に掲げた特性を示すGluconobacter oxydans 微生物
- (15) 適当な Bacillus megaterium 培養物と一緒に培養混合物の形で、Lーソルポースから少なくとも4 Og/l、好ましくは少なくとも5 Og/l、とくに好ましくは少なくとも8 Og/lの収率での2ーケトーLーグロン酸産生能を有することを特徴とする Gluconobacter oxydans 微生物
- (16) DSM No. 4 O 2 5 株 (CGM CC No. O 1 1

## BEST AVAILABLE COPY

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-034293

(43) Date of publication of application: 03.02.1989

(51)Int.CI.

C12P 7/60 C12N 1/20 C12P 41/00 //(C12P 7/60 C12R ) (C12P 7/60 C12R 1:11 (C12N 1/20 C12R 1:01 C12R 1:11 ) (C12P 41/00 C12R 1:01 C12R 1:11 )

(21)Application number : **63-027374** 

(71)Applicant: INST MICROBIOLOG ACAD

**SINICA** 

(22)Date of filing:

08.02.1988

(72)Inventor: YIN GUANGLIN

**TAO ZENGXIN** YAN ZI ZHENG **NING WENZHU** 

WANG CHANGHUI WANG SHUIDING

(30)Priority

Priority number: 87 87100547

Priority date: 07.02.1987

23.02.1987

Priority country: **CN** 

87 87810169

EP

### (54) FERMENTATION PROCESS

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain 2-keto-L-gulonic acid in a good yield by using the mixture culture product of Gluconobacter oxydans (GLO strain) with Bacillus megaterium (BAM strain).

CONSTITUTION: This method for fermentation comprises mixing GLO strain having an average cell diameter of 0.3-0.6µm and an average cell length of 0.9-1.6µm with BAM strain having an average cell diameter of 1-1.5µm and an average cell length of 2-5µm so as to give a colony weight ratio of (10-300):1, culturing the mixture in a culture medium containing a yeast extract, etc., aerobically culturing the mixture culture product in an aqueous culture medium containing 20-200g/L of L-sorbose, glucose, peptone, MgSO4, etc., at a pH of 5-8 at a temperature of 25-35°C for 0.5-10 days, subjecting the culture product to a treatment such as an adsorption treatment, and subsequently purifying the product by chromatography, etc., to obtain ≥40g/L of 2-keto-L-gulonic acid.

### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office